**Marche à suivre lors d’un effet indésirable (EI), d’une intolérance à un produit ou d’une réclamation quant à la qualité:**

|  |
| --- |
| \***Retours**Veuillez prendre note et tenir compte du règlement des retours d’ebi-pharm ag [(www.ebi-pharm.ch/domaine-specialise](file:///C%3A%5CUsers%5Cnza%5CDownloads%5C%28www.ebi-pharm.ch%5Cdomaine-specialise)). Une note de crédit sera uniquement établie si le formulaire EI est complètement rempli et le produit est effectivement renvoyé chez ebi-pharm. |

|  |
| --- |
| **\*\*Sécurité des médicaments. Responsabilité partagée !**«Si des effets indésirables soumis à l’obligation d’annoncer sont observés chez un patient au cours d’un traitement médicamenteux, il est impératif tant pour des raisons éthiques que juridiques et malgré le surcroît de travail ainsi occasionné pour l’annonceur primaire, qu’il les déclare à l’autorité compétente». Swissmedic Vigilance News / Edition 19 – Novembre 2017Veuillez soumettre chaque cas dûment documenté au moyen du formulaire EI. Pour transmettre votre annonce, veuillez utiliser le formulaire EI en page 2. Vos données seront traitées confidentiellement! |

|  |  |
| --- | --- |
| **Annonce d’effet indésirable d’un médicament (EI)****ou intolérance au produit** | N° ebi-pharm: |
| Initiales du patient | Date de naissance | Sexe | Poids | EI survenu le | Durée de l‘EI |
|   |  |   |  |   |   |   |   |   |   |   |   |  | [ ]  |  | [ ]  |  |   |   |  |   |   |   |   |      |       |
| prénom | nom | jour | mois | année | fém. | masc. | kg | jour | mois | année |  |
| **Description de l’effet indésirable / intolérance au produit**(Diagnostic, symptômes, signes cliniques et évolution):       | Délai d‘apparition\* |
|       |
| \* Temps écoulé entre l’administration et EI / intolérance |
| [ ]  Si nécessaire suite au verso**Résultats d’éventuels examens** (par ex. laboratoire ave date, copies si possible):       |
| Les symptômes sont-ils apparus après chaque utilisation?[ ]  oui [ ]  nonSi oui, étaient-ils après chaque utilisation:[ ]  aussi intenses [ ]  plus faibles [ ]  toujours plus forts |
| **Mesures thérapeutiques entreprises pour traiter l’EI**:       |
| Qu’avez-vous fait après la survenue des symptômes?Consulté un: [ ]  médecin [ ]  droguerie / pharmacie Si oui, diagnostic et traitement:      Administration interrompue:[ ]  oui [ ]  non |
| Amélioration de l’état après interruption du traitement en cause?Aggravation de l’état après la reprise du produit[ ]  oui [ ]  non [ ]  autre:       [ ]  oui [ ]  non [ ]  autre:       |
| **Conséquences et évolution de l’EI:** [ ]  rétablissement complet[ ]  pas encore rétabli [ ]  autres      [ ]  décès [ ]  état critique [ ]  hospitalisation [ ]  lésion ou infirmité durable [ ]  intérêt médical particulier |
| **De quel produit s’agit-il?** |
| Marque déposée  | N° du lot/ expiration | Dose journalière | Mode d‘application | Administration\* Au du | Indication |
|       |  |       |  |       |  |       |  |       |       |       |
| **Autres produits administrés en même temps** |
|       |  |       |  |       |  |       |  |       |       |       |
|       |  |       |  |       |  |       |  |       |       |       |
|  |
| Où avez-vous stocké le produit?       L’emballage était-il: nouvellement entamé [ ]  entamé depuis longtemps [ ] \*Date ou durée (jours / mois / années) |
| **Autres affections ou facteurs prédisposants** |
| Grossesse / Allaitement:       | Maladies:       |
| Allergies, Intolérance alimentaire:       | Alcool:       | Stress:       |
| Exposition solaire:       | Tabagisme:       | Vacances:       |

**Expéditeur ou timbre de la personne professionnelle:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Nom |       |  | Téléphone |       |
| Adresse |       |  | Fax |       |
|  |       |  | e-mail |       |
|  |       |  |  |  |

Signature: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ ]  Prise de contact désirée